



Пресс-релиз, Вена, 14 марта 2017 г.

AOP Orphan Pharmaceuticals AG заявляет о запуске процедуры подачи заявки на получение регистрационного удостоверения ЕМА (Европейского агентства лекарственных средств) на препарат Ропэгинтерферон альфа-2b для лечения истинной полицитемии:

- ЕМА запустило централизованную процедуру выдачи регистрационного удостоверения на препарат Ропэгинтерферон альфа-2b для лечения истинной полицитемии (ИП) 23 февраля 2017 г.
- Ропэгинтерферон альфа-2b — это новый монопегилированный интерферон с оптимизированным интервалом между курсами лечения, составляющим две недели. Препарат имеет статус орфанного на территории Европы и США.
- Препараты, разрабатываемые по программе компании AOP для лечения ПИ, продемонстрировали свою эффективность, безопасность, переносимость, удобство применения и соответствие требованиям.
- Результаты программы будут представлены на утверждение в FDA (Управление по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных препаратов, США) в целях предоставления компании PharmaEssentia права на реализацию препарата на территории США.
- PharmaEssentia разработала Ропэгинтерферон альфа-2b и передала исключительную лицензию на дальнейшую доработку и реализацию препаратов для лечения миелопролиферативных неоплазий на рынках Европы, СНГ, а также Ближнего и Среднего Востока компании AOP Orphan.

Для получения более подробной информации обратитесь по адресу:

AOP Orphan Pharmaceuticals AG
Wilhelminenstrasse 91/IIlf
1160 Wien

д-р Кристоф Кладе, руководитель подразделения НИОКР
christoph.klade@aoporphan.com